PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-109509

(43)Date of publication of application: 18.04.2000

(51)Int.Cl.

2/50 **C08F** G03F 7/004 7/027 G03F G03F GO3H

(21)Application number: 10-281336

(71)Applicant:

TOPPAN PRINTING CO LTD

(22)Date of filing:

02.10.1998

(72)Inventor:

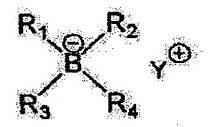
OE YASUSHI

KUME MAKOTO DEMACHI YASUYUKI

(54) VISIBLE LIGHT POLYMERIZABLE COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject composition having a high photosensitivity and a high photosensitive rate in a long wavelength region and approaching a colorless and transparent state after photo-setting by including a compound having a radically polymerizable ethylenically unsaturated bond, a specific onium salt, a coloring matter and boronic acid ammonium salt. SOLUTION: This composition is obtained by including (A) a compound having a radically polymerizable ethylenically unsaturated bond (e.g. itaconic acid), (B) an aromatic onium salt capable of generating a Broensted acid or a Lewis acid for activating a radical species and a cationic polymerization when exposed to actinic radiations (e.g. diphenyl iodonium), (C) a coloring matter having a molecular structure conjugated with a dialkylamino group and capable of spectrally sensitizing the component B (e.g. 7diethylamino-3-benzoylcoumarin) and (D) a boronic acid ammonium salt represented by the formula [R1, R8, R3 and R4 are each a (substituted)alkyl, a (substituted)alkyl, silyl, a heterocyclic ring or the like; Y+ is a metal cation or the like].



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

09.09.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3674336

[Date of registration]

13.05.2005

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-109509 (P2000-109509A)

(43)公開日 平成12年4月18日(2000.4.18)

(51) Int.Cl.7		識別記号		FΙ					7-73-1	*(参考)
C08F	2/50			C 0	8 F	2/50			2 H O	2 5
G03F	7/004	503		G 0	3 F	7/004		503Z	2 K 0	0 8
		505						505	4 J O	1 1
	7/027	5 O 2				7/027		502		
	7/029					7/029				
			審查請求	未請求	請求	項の数 5	OL	(全 10 頁)	最終	頁に続く
(21) 出願番号	+	特 顏平 10-281336		(71)	出顧人		193	会社		
(22)出廣日		平成10年10月2日(1998.	10.2)					台東1丁目5	番1号	
(,,,,,,,,,,,,,,,,,,				(72)	発明者	大江	靖			
						東京都	台東区	台東1丁目5	番1号	凸版印
						刷株式	会社内			
				(72)	発明者	久米	誠			
						東京都	台東区	台東1丁目5	番1号	凸版印
						刷株式	会社内			
		•		(72)	· 発明者	出町	泰之			
						東京都	台東区	台東1丁目5	番1号	凸版印
						刷株式	会社内			
		٠.							最終	頁に続く

(54) 【発明の名称】 可視光重合性組成物

(57) 【要約】

【課題】長波長域において感光性が高くしかも感光速度の大きく、光硬化後に無色透明性の高い可視光重合性組成物を提供する。

【解決手段】ラジカル重合可能なエチレン性不飽和結合を少なくとも1つ以上有する化合物と、化学作用放射線に露光されるとラジカル重合を活性化させるラジカル種及びカチオン重合を活性化させるブレンステッド酸もしくはルイス酸を発生する芳香族オニウム塩と、ジアルキルアミノ基と共役した分子構造を有し、芳香族オニウム塩を含有するしてなる可視光重合性組成物であり、400 nm以上の長波長域において感光性を有し、かつ、その感光速度の向上が図れるとともに、無色透明に近い硬化物が得られる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】(A) ラジカル重合可能なエチレン性不飽和結合を少なくとも1つ以上有する化合物と、(B) 化学作用放射線に露光されるとラジカル重合を活性化させるラジカル種及びカチオン重合を活性化させるブレンステッド酸もしくはルイス酸を発生する芳香族オニウム塩と、(C) ジアルキルアミノ基と共役した分子構造を有し、芳香族オニウム塩(B) を分光増感可能な色素と、(D) 下記一般式(1)で表されるホウ素酸アンモニウム塩を含有することを特徴とする可視光重合性組成物。【化1】

$$\begin{array}{ccc}
R_1 & R_2 \\
R_3 & R_4
\end{array}$$

(式中、R:、R: 及びR: はそれぞれ独立してアルキル基、アリール基、アリル基、アルコキシル基、アルカニル基、アルキニル基、シリル基、複素環、ハロゲン原子を示し、Y は4級アンモニウムカチオン、4級ピ 20 リジニウムカチオン、4級キノリニウムカチオン、ホスホニウムカチオン、スルホニウムカチオン、オキソスルホニウムカチオン、ヨードニウムカチオンまたは金属カチオンを示す)

【請求項2】前記芳香族オニウム塩(B)がジアリールョードニウム塩であることを特徴とする請求項1記載の可視光重合性組成物。

【請求項3】前記ジアルキルアミノ基と共役した分子構造を有し、芳香族オニウム塩(B)を分光増感可能な色*

* 素 (C)が、下記一般式(2)で表される3ー置換クマリン化合物であることを特徴とする請求項1または2に記載の可視光重合性組成物。

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
R_{8} & & \\
R_{7} & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{8} & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\end{array}$$

$$\end{array}$$

(式中、R。、R。、R。及びR。は水素、アルキル基、アルコキシ基、アルキルアミノ基、ジアルキルアミノ基、シアノ基、または2つで縮合環系または縮合複素環系を形成しても良い。Zはアリール基、複素環基、または下記一般式(3)で表される基を示す。R。はアルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリールオキシ基、複素環基を示す。)

【化3】

$$\begin{array}{c}
O \\
\parallel \\
-C - R_9
\end{array} (3)$$

【請求項4】前記ジアルキルアミノ基と共役した分子構造を有し、芳香族オニウム塩(B)を分光増感可能な色素(C)が、下記一般式(4)で表されるpーアミノ不飽和ケトン化合物であることを特徴とする請求項1または2に記載の可視光重合性組成物。

【化4】

$$\begin{array}{c|c} R_{10} & O & O \\ N & |CH=CH| CH=R_{12}-C-R_{13} \not\in R_1 \end{pmatrix}_{m} (4)$$

(式中、m、nはそれぞれ0または1であり、Rio、Rioは水素原子または炭素原子数1~5のアルキル基、またはCH2COORio(但し、Rioは水素原子または炭素数の1~5のアルキル基、アルカリ金属、アンモニウム、アミン、を示す)、またはC2HiCFi、C2HiCに、C2HiF、C2HiCにはメチリジン基またはRioと結合してカルボニル基とともに環を形成することができる炭素原子数1~5のアルキレンーイリジン基、Rioは炭素原子、置換基または非置換基フェニル基、もし※

※くはR.,とカルボニル基とともにインダノンまたはテトラロンを形成する基、下記一般式(5)で表される基(但し、R., 、R., は水素原子または炭素原子数1~5のアルキル基、またはCH2COOR, (但しR., は水素原子または炭素数の1~5のアルキル基、アルカリ金属、アンモニウム、アミン、を示す)、またはC2H,CF2、C2H,I、C2H,BT、C2H,C1、C2H,F、C2H,CN、C2H,NO2である。)を示す。)

= CH-(CH=CH)
$$\frac{R_{16}}{R_{17}}$$
 (5)

【請求項5】 (E) 溶媒可溶性で、かつ常温、常圧にお

いて固体であり、(A) ラジカル重合可能なエチレン性

3

不飽和結合を少なくとも1つ以上有する化合物と相溶性 のある高分子重合体を含有することを特徴とする請求項 1、2、3、または4記載の可視光重合組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、エチレン性不飽和結合を有する重合可能な化合物を含む可視光重合性組成物に係り、特に、長波長域における感光速度の大きき、さらに光硬化後は無色透明に近くなる可視光重合性組成物の改良に関するものである。

【従来の技術】従来より光重合を利用したフォトポリマ

[0002]

ーやフォトレジストは数多く知られており、印刷版や半 導体の製造等様々な分野で利用されている。 これら光重 合性組成物においては、その重合開始剤としてベンゾイ ン誘導体、芳香族キノン化合物、芳香族ケトン化合物な どが主に用いられてきた。ところで、これらの光重合開 始剤を用いた場合、光重合性組成物の感光速度が遅いた め、画像形成における露光に長時間を有した。このた め、長時間露光による多大なエネルギー照射によって発 20 生する発熱や操作中の僅かな振動による影響を常に考慮」 する必要があった。更に、熱による組成物の変質も生じ やすい問題も有していた。また、これらの光重合開始剤 は、400nm以下の紫外線領域には感光性を有するも ののこれより長波長の可視光線領域においてはほとんど 感光性を示さない。このため、従来の光重合性組成物は その用途が著しく限定されるという問題を有していた。 【0003】一方、近年においては、レーザ技術の進歩 に伴い、レーザ製版、プリント回路基板、光ディスク、 光メモリ、ホログラム、レーザリソグラフィー用のレー 30 ザ記録材料の開発が求められている。そして、現在、安
 定な出力が得られるレーザ光源としては、アルゴン、ヘ リウムーネオン、YAG、更に半導体レーザ等がある。 しかし、これら光源の発振波長はいずれも約500nm 以上で赤外に及ぶものまであり、上述の光重合開始剤が 含まれた従来の光重合性組成物をそのまま上記レーザ記 録材料に適用することは困難であった。このため、現 在、可視光に対して高い感度を有する光重合開始剤の開 発が盛んになされている。そして、米国特許第2850 445号において、ローズベンガル、エオシンあるいは 40 エリスロシン等の光還元性染料を添加した光重合性組成 物が良好な可視光感光性を示すことが報告されている。 また、改良技術として、染料とアミンの複合開始剤系 (特公昭44-20189号公報参照)、ヘキサアリー ルビイミダゾールと染料の系(特公昭45-37377 号公報参照)、ヘキサアリールビイミダゾールと p ージ アルキルアミノベンジリデンケトンの系(特開昭47-2528号公報、特開昭54-155292号公報参

照)、3-ケトクマリンと活性ハロゲン化物の系(特開

昭58-15503号公報参照)、置換トリアジンとメ 50

ロシアニン色素の系(特開昭54-151024号公報 参照)、クマリン系色素とジアリールヨードニウム塩の 系(特公平3-62162号公報参照)、ローダニン誘 導体とジアリールヨードニウム塩の系(特公平3-62 164号公報参照)、ポルフィリン錯体とジアリールヨ ードニウム塩の系(特公平3-55483号公報参照) 等の提案がなされてきた。

【0004】更に、色素や染料等を増感剤として用いたことに起因して皮膜形成されたものにこれらの色が残留してしまうことを防止するため、皮膜形成後に強い光を照射されることにより退色もしくは脱色する増感剤としてシアニン色素を用いる提案も多くなされている。このような提案として、有機カチオン染料の有機ホウ素化合物アニオン塩(特開昭62-143044号公報、特開昭64-13141号公報、特開平2-3052号公報参照)が報告されている。また、幅広い染料の利用及び操作性の簡便化の観点からの改良技術として、有機カチオン性染料とホウ素酸塩とを錯体の形ではなく別個に添加する系(特開平2-4804号公報、特開平5-194619号公報参照)も提案されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】ところで、これら上記のように提案された従来のレーザ記録材料用の光重合性組成物は、その感光領域および操作性の面では満足できるものであるが、感光速度の面や硬化物の残留する色素に起因する色については未だ十分ではなかった。

【0006】このため、露光時間の大幅な短縮が図れない問題を有しており、かつ、露光中の振動の影響を受けやすいホログラム等の撮影には適さない問題を有していた。さらに、400nm以下の紫外光を吸収してしまう様な樹脂板を光重合組成物で硬化させながら同一組成の樹脂板や別組成の樹脂板に貼り合せようとした場合、従来の高圧水銀灯に代表される光源では硬化しないという問題も有していた。

【0007】本発明はこのような問題点に着目してなされたもので、その課題とするところは、長波長域において感光性が高くしかも感光速度の大きく、光硬化後に無色透明に近い可視光重合性組成物を提供することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者等は上記課題を解決するため鋭意研究を重ねた結果、ある特定の光重合開始剤を添加することによって、エチレン性不飽和結合を有する重合可能な化合物を含む光重合性組成物が400nm以上の可視光照射により効率よく光重合することを見いだし本発明を完成するに至ったものである。

【0009】本発明は上記課題を解決すべくなされたものであり、請求項1記載の発明は(A)ラジカル重合可能なエチレン性不飽和結合を少なくとも1つ以上有する

5

化合物と、(B) 化学作用放射線に露光されるとラジカル重合を活性化させるラジカル種及びカチオン重合を活性化させるブレンステッド酸もしくはルイス酸を発生する芳香族オニウム塩と、(C) ジアルキルアミノ基と共役した分子構造を有し、芳香族オニウム塩(B)を分光増感可能な色素と、(D) 下記一般式(1) で表されるホウ素酸アンモニウム塩を含有することを特徴とする可視光重合性組成物である。

【0010】 【化6】

$$\begin{array}{ccc}
R_1 & R_2 \\
B & Y^{\oplus}
\end{array}$$
(1)

【0011】 (式中、R:、R:、R:及びR:はそれぞれ独立して置換基を有しても良いアルキル基、置換基を有しても良いアリル基、置換基を有しても良いアリル基、置換基を有しても良いアルコキシル基、置換基を有しても良いアルキニル基、置換基を有しても良いシリル基、複素環基、ハロゲン原子を示し、Y は4級アンモニウムカチオン、4級ピリジニウムカチオン、4級キノリニウムカチオン、ホスホニウムカチオン、スルホニウムカチオン、オキソスルホニウムカチオン、ヨードニウムカチオンまたは金属カチオンを示す)

【0012】請求項2記載の発明は、請求項1の可視光 重合性組成物において、化学作用放射線に露光されると ラジカル重合を活性化させるラジカル種及びカチオン重 30 合を活性化させるブレンステッド酸もしくはルイス酸を 発生する芳香族オニウム塩(B)がジアリールヨードニ ウム塩であることを特徴とする。

【0013】請求項3記載の発明は、請求項1または2 記載の可視光重合性組成物において、ジアルキルアミノ* * 基と共役した分子構造を有し、芳香族オニウム塩(B)を分光増感可能な色素(C)が、下記一般式(2)で示される3ー置換クマリン化合物であることを特徴とする。

【0014】 【化7】

$$\begin{array}{c|c}
R_{5} & R_{6} \\
\hline
R_{7} & O & O
\end{array}$$
(2)

【0015】(式中、R⁶、R⁶、R⁷及びR⁶は水素、アルキル基、アルコキシ基、アルキルアミノ基、ジアルキルアミノ基、シアノ基、または2つで縮合環系または縮合複素環系を形成しても良い。Zはアリール基、複素環基、または下記一般式(3)で表される基を示す。R⁶はアルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリールオキシ基、複素環基を示す。)

【0016】 【化8】

【0017】請求項4記載の発明は、請求項1または2記載の可視光重合性組成物において、ジアルキルアミノ基と共役した分子構造を有し、芳香族オニウム塩(B)を分光増感可能な色素(C)が、下記一般式(4)で示されるpーアミノ不飽和ケトン化合物であることを特徴とする。

【0018】 【化9】

$$\begin{array}{c|c}
R_{10} & O \\
N & CH=CH - CH=R_{12}-C-R_{13}(R_{14})_{m} & (4)
\end{array}$$

【0019】(式中、m、nはそれぞれ0または1であり、R₁₀、R₁₁は水素原子または炭素原子数1~5のアルキル基、またはCH₂COOR₁₅(但し、R₁₅は水素原子または炭素数の1~5のアルキル基、アルカリ金属、アンモニウム、アミン、を示す)、またはC₂H₄CF₃、C₂H₄I、C₂H₄Br、C₂H₄Cl、C₂H₄F、C₂H₄CN、C₂H₄NO₂を示す。R₆はメチリジン基またはR₁₁と結合してカルボニル基とともに環を形成することができる炭素原子数1~5のアルキレンーイリジン基、R₁₁は炭素原子、置換基または非置換基フェニル

基、もしくはR₁₂とカルボニル基とともにインダノンまたはテトラロンを形成する基、一般式(5)で表される基(但し、R₁₄、R₁,は水素原子または炭素原子数1~5のアルキル基、またはCH₂COOR₁₄(但し、R₁₄は水素原子または炭素数の1~5のアルキル基、アルカリ金属、アンモニウム、アミン、を示す)、またはC₂H₄CF₃、C₂H₄I、C₂H₄Br、C₂H₄CI、C₂H₄F、C₂H₄CN、C₂H₄NO₂である。)を示す。)

[0020]

【化10】

$$=CH-(CH=CH) R_{16}$$

$$R_{17}$$
(5)

【0021】請求項5記載の発明は、請求項1、2、3 または4記載の可視光重合性組成物において、(E)溶 媒可溶性で、かつ常温、常圧において固体であり、

(A) ラジカル重合可能なエチレン性不飽和結合を少なくとも1つ以上有する化合物と相溶性のある高分子重合 10 体を含有することを特徴とする。

[0022]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 【0023】本発明で用いる成分(A)ラジカル重合可 能なエチレン性不飽和結合を少なくとも1つ以上有する 化合物としては、構造単位中にエチレン性の不飽和結合 を少なくとも1個以上含むものであり、1官能であるビ ニルモノマーの他に多官能ビニルモノマーを含むもので あり、またこれらの混合物であってもよい。具体的に は、(メタ) アクリル酸、イタコン酸、マレイン酸、 (メタ) アクリルアミド、ジアセトンアクリルアミド、 2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート等の高沸点 ビニルモノマー、さらには、脂肪族ポリヒドロキシ化合 物、例えば、エチレングリコール、ジエチレングリコー ル、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコー ル、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、 トリプロピレングリコール、テトラプロピレングリコー ル、ネオペンチルグリコール、1,3-プロパンジオー ル、1, 4 - 7タンジオール、1, 5 -ペンタンジオー ル、1,6-ヘキサンジオール、1,10-デカンジオ 30 ール、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトー ル、ジペンダエリスリトール、ソルビトール、マンニト ールなどのジあるいはポリ (メタ) アクリル酸エステル 類、あるいは、脂環式ポリヒドロキシ化合物、例えば、 ジシクロペンタノール、ジシクロペンテノール、トリシ クロデカンジメチロール等のモノ或いはジ (メタ) アク リル酸エステル類等が挙げられるが、好ましくは、ポリ エチレングリコールジ (メタ) アクリレートまたはポリ プロピレングリコールジ (メタ) アクリレートを挙げる ことが出来るが、これらに限定されるものではない。 【0024】本発明の成分(B)化学作用放射線に露光 するとラジカル重合とカチオン重合を活性化する光開始 剤系としては、光照射によってラジカル種およびプレン スッテド酸またはルイス酸を同時に発生する芳香族オニ ウム塩としては、ジフェニルョードニウム塩などが好ま しい。本発明で用いられるジフェニルヨードニウム塩の としては、Macromolecules, 10, 13 07 (1977). に記載の化合物、例えば、ジフェニ ルヨードニウム、ジトリルヨードニウム、フェニル (p ーアニシル) ヨードニウム、ビス (mーニトロフェニ

ル)ョードニウム、ビス(p-t-ブチルフェニル)ョードニウム、ビス(p-クロロフェニル)ョードニウムなどのヨードニウムのクロリド、ブロミド、あるいはテトラフルオロボレート塩、テトラキス(ペンタフルオローフェニル)ボレート塩、ヘキサフルオロフォスフェート塩、ヘキサフルオロアルセネート塩等を挙げることが出来るが、これらに限定されるものではない。

【0025】本発明の成分 (C) である前記一般式

(2)で示される3ー置換クマリン化合物として、具体的には7-ジエチルアミノー3-(2-ベンゾチアジル)ークマリン、7-ジエチルアミノー3-(2-ベンゾイミダソリル)ークマリン、7-ジエチルアミノー3-ベンゾイルクマリン、7-ジエチルアミノー3-ボニルビスクマリン、1-ジエチルアミノー1-ジエチルアミノー1-ジエチルアミノー1-ジエチルアミノー1-ジエチルアミノー1-ジエチルアミノー1-ジエチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノクマリン)、1-ジェチルアミノー 1-ジェチルアミノー 1-ジェー 1-ジ

【0026】本発明の成分(C)である前記一般式

(4) で示されるp-アミノフェニル不飽和ケトン化合 物として、具体的には2,5-ビス(4'-ジエチルア ミノベンジリデン)シクロペンタノン、2,5ービス . (4'-ジメチルアミノベンジリデン)シクロペンタノ ン、2,6-ビス(4'-ジエチルアミノベンジリデ ン)シクロヘキサノン、2,6-ビス(4'-ジメチル アミノベンジリデン)シクロヘキサノン、2,5ービス (4'ージメチルアミノシンナミリデン)シクロペンタ ノン、2、6ービス(4'ージメチルアミノシンナミリ デン)シクロヘキサノン、1,3-ビス(4'-ジメチ ルアミノベンジリデン) アセトン、2-(4'-ジエチ ルアミノベンジリデン) -1-インダノン、2-(9' ージュロリリデン) -1-インダノン、2-(4'-ジ エチルアミノベンジリデン) -1-テトラロン、4'-ジエチルアミノー2'ーメチルベンジリデンーアセトフ ェノン、2,5-ビス(4'-N-エチル-N-カルボ メトキシメチルアミノベンジリデン)シクロペンタノ ン、およびそのナトリウム塩、2,5-ビス(4'-N -メチル-N-シアノエチルアミノベンジリデン)シク ロペンタノン、2,5-ビス(4'-N-エチル-N-クロルエチルアミノシンナミリデン)シクロペンタノ

(6)

ン、2,6-ビス(4'-N-シアノエチルアミノベンジリデン)シクロヘキサノン、2-(4'-N-エチル-N-カルボキシメチルアミノベンジリデン)-1-インダノン、2-(4'-N-エチル-N-カルボキシメチルアミノベンジリデン)-1-テトラロン、2-(4'-エチル-N-シアノエチルアミノベンジリデン)-1-インダノン、およびそのナトリウム塩などを挙げることが出来るが、これらに限定されるものではない。

【0027】本発明の成分(D)である前記一般式 (1) で示される4級ホウ素化合物として、アニオン部 の具体例としては、nープチルトリフェニルボレート、 n-オクチルトリフェニルボレート、n-ドデシルトリ フェニルボレート、secープチルトリフェニルボレー ト、tープチルトリフェニルボレート、ベンジルトリフ エニルボレート、nープチルトリアニシルボレート、n ーオクチルトリアニシルボレート、nードデシルトリア ニシルボレート、nープチルトリ (4-トリル) ボレー ト、n-ブチルトリ (2-トリル) ボレート、n-ブチ ルトリ (4-t-プチルフェニル) ボレート、n-プチ 20 ルトリ(4-フルオロ-2-メチルフェニル)ボレー ト、n-ブチルトリ(4-フルオロフェニル)ボレー ト、n-ブチルトリナフチルボレート、トリフェニルシ リルトリフェニルボレート、ジフェニルメチルシリルト リフェニルボレート、ジメチルフェニルシリルトリフェ ニルボレート、トリメチルシリルトリフェニルボレー ト、テトラーnーブチルボレート、ジーnーブチルジフ ェニルボレート、テトラベンジルボレート等を挙げるこ とができるが、これらに限定されるものではない。

【0028】また、カチオン部の具体例としては、テト 30 ラメチルアンモニウム、テトラエチルアンモニウム、テトラー n ーブチルアンモニウム、テトラオクチルアンモニウム、メチルキノリニウム、エチルキノリニウム、メチルピリジニウム、エチルピリジニウム、テトラメチルホスホニウム、テトラーn ーブチルホスホニウム、トリメチルスルホニウム、トリフェニルスルホニウム、トリメチルスルホキソニウム、ジフェニルヨードニウム、ジ(4-tーブチルフェニル)ョードニウム、リチウムカチオン、ナトリウムカチオン等を挙げることができるが、これらのアニオ 40 ン部とカチオン部は任意に組み合わせて本発明に使用することができる。

【0029】本発明の成分(E)である高分子重合体としてはラジカル重合可能なエチレン性不飽和結合を少なくとも1つ以上有する化合物と相溶性を有しているものを選択しなければならない。ラジカル重合可能なエチレン性不飽和結合を少なくとも1つ以上有する化合物と相溶性のある線状有機高分子重合体である限り特に制限はないが、具体的にはポリアクリレート類、ポリーαーアルキルアクリレート類、ポリアミド類、ポリビニルアセ 50

タール類、ポリウレタン類、ポリカーボネート類、ポリ スチレン類、ポリビニルエステル類等に代表されるよう な熱可塑性樹脂や、ビスフェノールA、ビスフェノール AD、ピスフェノールB、ビスフェノールAF、ビスフ ェノールS、ノボラック、oークレゾールノボラック、 p-アクリルフェノールノボラック等の各種エポキシ樹 脂に代表されるような熱硬化性樹脂が挙げられるが、こ れらに限定されるものではない。また、これらの溶媒可 溶性で、常温、常圧において固体である熱可塑性樹脂や 熱硬化性樹脂は、必要に応じて2種類以上混合して適用 することも可能である。特に、本発明に係る可視光重合 組成物が感光性印刷版や表面レリーフ型ホログラム等の 製造に適用される場合、水或いは弱アルカリ水溶液に溶 解若しくは膨潤するような高分子重合体を用いればよ い。このような高分子重合体としては、側鎖にアクリル 酸、メタクリル酸、イタコン酸、マレイン酸、クロトン 酸等のカルボン酸を適当量含有する共重合体が挙げられ

【0030】本発明の可視光重合組成物を支持体上に塗設する場合には、例えば、トルエン、キシレン、クロロベンゼン、クロロホルム、ジクロロエタン、ジクロロエチレン、トリクロロエチレン、メチルイソプチルケトン、ジオキサン、テトラヒドロフラン、イソプロパノール、ローブタノール、2ーメトキシエタノール、2ーメトキシエチルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテル、3ーメトキシプロパノール、3ーメトキシプロピルアセテート、メチルエチルケトン、アセトンなどの適当な溶剤の単独またはこれらを適当に組み合わせた混合溶媒に溶解させて用いることができる。

【0031】さらに本発明の可視光重合組成物には、実

用上における種々の問題点を解決するために、各種添加 剤を併用することが可能である。例えば、保存時の熱重 合を防止する目的で、p-メトキシフェノール、ハイド ロキノン、カテコール、フェノチアジンなどの熱重合禁 止剤の添加、重合を促進する目的で、アミン、チオー ル、ジスルフィド等の連鎖移動剤の添加、あるいは消泡 剤、レベリング剤、可塑剤、酸化防止剤、難燃剤、帯電 防止剤、ハレーション防止剤などの添加が可能である。 【0032】このように、これらの各成分を適宜選択 し、任意の割合で混合して得た感光液をスピンコータ ー、ロールコーター、バーコーター、ディスペンサーな どの公知の塗工手段を用いて、ガラス板やポリカーボネ ート板、ポリメチルメタクリレート板、ポリエステルフ ィルムなどの基板塗布或いは滴下して用いる。さらに光 重合組成物上には酸素遮断膜として保護層を設けても良 い。保護層には例えば上記基板2と同等な物、あるいは ポリオレフィン、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデ ン、ポリビニルアルコールまたはポリエチレンテレフタ レートなどのプラスチック、ガラスなどの光学的に透明 な物を用いて、感光層を狭持する貼り合わせ、押し出し

機などによる積層、溶液の塗工などにより形成される。 なお、感光液を塗布する際には、必要に応じて適当な溶 剤で希釈しても良いが、その場合には基板上に塗布した 後に、乾燥を要する。また、撮影時の照射光の透過率が 1%以上となるように調製することが望ましい。さら に、本発明に係る可視光重合組成物は、カーボンアーク 灯、メタルハライドランプ、キセノン灯、高圧水銀灯、 アルゴンレーザ、ヘリウムーカドミウムレーザ、クリプ トンレーザ、ヘリウムーネオンレーザ、SHGレーザ及 び半導体レーザ等の可視光領域から近赤外光領域(40 10 0~650nm) に発振源をもつ光源に対して良好な感 度を有している。

【0033】また、本発明にかかる光重合性組成物の各 成分の配合割合は基本的に任意であるが、より好ましく は以下のように設定すると良い。まず、芳香族オニウム 塩の配合割合は、ラジカル重合可能なエチレン性不飽和 結合を少なくとも一つ以上有する化合物100重量部に 対して0.1重量部~30重量部、好ましくは1重量部 ~15重量部である。0.1重量部未満であると可視光 線による十分な重合を起こさないことがあり、また、3 20 0 重量部を越えると溶解性等の問題が生ずるからであ る。また、芳香族オニウム塩を可視光領域にて増感可能 な増感色素の配合割合は、上記エチレン性不飽和結合を 少なくとも一つ以上有する化合物100重量部に対して 0.01 重量部~10 重量部、好ましくは0.1 重量部 ~5重量部である。0.01重量部未満であると可視光 線による十分な重合を起こさないことがあり、また、1 0 重量部を越えると溶解性等の問題が生じたり、製膜し て用いる場合に内部フィルター効果により厚膜での硬化 が困難となることがあり、さらに、コストが割高となる 30 ことから増感色素は必要最小限の量で適用することが好 ましい。他方、ホウ素酸アンモニウム塩の配合割合につ いては、上記カチオン性色素 増感剤 1 重量部に対して 0.05重量部~20重量部、好ましくは0.5重量部 ~10重量部である。0.05重量部未満であると光重 合時にその添加効果が認められず感光速度が低下してし まうことがあり、他方、20重量部を越えた場合には溶 解性等の問題を生ずる。要するに、溶解性が良好なホウ 素酸アンモニウム塩であれば20重量部以上配合しても*

* 良い。また、高分子重合体を配合する場合には、適宜配 合割合を調整して用いればよい。

【0034】本発明の原理としては、重合開始のメカニ ズムは必ずしも明確ではないが、本発明において使用さ れるオニウム塩、4級ホウ素塩は、その分子特性上、オ ニウム塩が 電子受容性であり、4級ホウ素塩が電子供与 性の性質を有していると考えられる。吸収した光エネル ギーによって励起された増感色素へ4級ホウ素塩から電 子移動が生じ、さらに一電子移動によってラジカルとな ったホウ素化合物からアルキル(あるいはアリール)ラ ジカルが解裂して重合開始種として機能する、または、 励起された増感色素からオニウム塩への電子移動が生 じ、ホウ素化合物と同様に、アルキル (あるいはアリー ル) ラジカルが解裂して重合開始種として機能すると考 えられる。 つまり、光照射によって電子供与反応による フリーラジカル発生および電子受容反応によるフリーラ ジカル発生が同時に生じせしめ、その結果、非常に優れ た光重合開始剤として機能することが可能となると考え られる。さらに、開始剤から同時に発生したルイス酸或 いはブレンステッド酸が増感色素のアミノ基と反応して 4級化することにより、助色団としての機能を失い、色 素の消色が起こるものと考える。

[0035]

【実施例】以下、具体的な実施例により本発明をさらに 詳細に説明する。

<実施例1~15>以下に示す組成からなる混合物を均 ーになるまで攪拌した後、ガラス基板上にその膜厚が約 5μmとなるように塗布し、乾燥した。

【0036】次に、500Wのキセノン灯を光源に用 い、カットフィルター [東芝硝子(株)社製 商品名: Y-43] を通して得た可視光を上記ガラス基板上の皮 膜へ照射した。

【0037】そして、タルク粉末を使用し皮膜表面がタ ックフリーになるまでの露光時間を求めて各実施例の感 度とした。また、同一条件で硬化させた皮膜面を島津製 作所製分光光度計UV-160Aで400~600nm の透過率を測定した。結果を表1に示す。

[0038]

アクリルモノマー

70重量部

[東亜合成化学工業(株)社製 商品名:アロニックスM-305]

ウレタンアクリレート 100重量部

[東亜合成化学工業(株)社製 商品名:アロニックスM-1600]

芳香族オニウム塩 表1に表示 增感色素 表1に表示

ホウ素酸アンモニウム塩 表1に表示 50重量部

メチルエチルケトン

[0039]

【表1】

実施例	芳香族	增感色素	ホウ素酸	硬化時間	透過率
	オニウム塩		アンモニウム塩	`	
·	(重量部)	(重量部)	(食量部)	(sec)	(%)
1	0-1(7.5)	D-1 (0. 1)	B-1 (0, 25)	9	89
2	0-1(7.5)	D-2(0.1)	B-1 (0. 25)	. 15	85
3	0-1 (7.5)	D-3 (0. 1)	B-1 (0. 25)	12	84
4	0-1(7.5)	D-4(0.1)	B-1 (0. 25)	10	85
5	0-1 (7.5)	D-5 (0. 1)	B-1 (0. 25)	12	86
6	0-1 (7. 5)	D-6 (0. 1)	B-1 (0. 25)	14	84.
7	0-1 (7. 5)	D-1 (0. 1)	B-2 (0. 25)	11	86
8	0-1 (7. 5)	D-4(0.1)	B-2 (0. 25)	13	88
9	0-1 (7. 5)	D-1 (0. 1)	B-3 (0. 25)	11	87
10	0-1 (7.5)	D-4(0.1)	B-3 (0. 25)	12	85
11	0~2 (7.5)	D-1(0.1)	B-1 (0. 25)	14	80
12	0-2(7.5)	D-4(0, 1)	B~1 (0. 25)	15	82
13	0-3(7.5)	D-1 (0. 1)	B-1 (0. 25)	7	84
14	0-3 (7. 5)	D-4(0, 1)	B-1 (0. 25)	10	83
15	0-3 (7.5)	D-5(0. 1)	B-1 (0. 25)	11	85

[0040]

O-1; ビス (p-tert ブチルフェニル) ヨードニ 20 ウムヘキサフルオロフォスフェート

O-2;ジフェニルヨードニウムテトラフルオロボレー ト

O-3;4-オクチルオキシフェニル (フェニル) ヨードニウムヘキサフルオロアンチモネート

D-1;3,3 '-カルボニルビス (7-ジエチルアミ ノクマリン)

D-2;7-ジエチルアミノ-3-(2-ベンゾイミダ ゾリル)クマリン

D-3; 2, 5-ビス[[4-(ジエチルアミノ) フェニ 30 ν |メチレン] -シクロペンタノン

D-4;2-ベンゾイル-3-(p-ジメチルアミノフェニル)-2-プロペンニトリル

D-5; 4-(p-ジメチルアミノフェニル) -1, 3 -ブタジエニル-<math>p-メトキシフェノン

D-6; 2-(p-ジメチルアミノフェニル) エテニル <math>-p-メトキシフェノン

B-1; テトラメチルアンモニウム-n-ブチルトリフェニルボレート

B-2; テトラメチルアンモニウム-n-ブチルトリア 40 ニシルボレート

B-3;テトラメチルアンモニウム-n-オクチルトリ*

* フェニルボレート

【0041】<実施例 $15\sim21>$ 以下に示す組成の混合物を均一になるまで攪拌して感光液を調整した。更にこの感光液を陽極酸化及び砂目立てしたアルミ板上にスピンコータを用いてその乾燥膜厚が約 2μ mになるように塗布し、乾燥機にて70℃で2分間乾燥させて感光層を形成した。

【0042】次に、この感光層上に空気を遮断するためのオーバーコート層を設けた。なお、このオーバーコート層は、6%ポリビニルアルコール水溶液をスピンコータを用いて約2 μ mとなるように感光層上に塗布し、乾燥機にて70°で15分間乾燥することによって形成されている。

【0043】得られた各感光板の可視光に対する感度を以下のようにして測定した。すなわち、感光性樹脂組成物試験板(各実施例にかかる感光板)上にステップタブレット(コダック社製 商品名:ステップタブレットNo.2)を密着させ、この上から514.5 nmのアルゴンレーザによる光を照射した後、0.1%の水酸化ナトリウム水溶液で現像し、その硬化段数から感光層の硬化に要する可視光の光量を計算することにより求めた。この結果を表2に示す。

[0044]

アクリルモノマー

140重量部

[東亜合成化学工業(株)社製 商品名:アロニックスM-305] バインダ樹脂 100重量部

[通常のラジカル重合にて合成されたメチルメタクリレート、

2-エチルヘキシルアクリレート及びメタクリル酸の共重合体]

50

芳香族オニウム塩

表2に表示

增感色素

表2に表示

ホウ素酸アンモニウム塩

表2に表示

メチルエチルケトン

800重量部

[0045]

【表2】

実施例	_芳香族	增感色素	ホウ素酸	硬化時間	透過率
	オニウム塩		アンモニウム塩		
	(重量部)	(重量部)	(旗量部) .	(sec)	(%)
16	0-1(7.5)	D-1 (0. 1)	B-1 (0. 25)	8	92
17	0-1 (7. 5)	D-4 (0. 1)	B-1 (0. 25)	. 9	90
18	0-1 (7. 5)	D-6 (0. 1)	B-1 (0. 25)	10	89
19	0-1(7.5)	D-6 (0. 1)	B-1 (0. 25)	11	88
20	0-1 (7.5)	D-1 (0. 1)	B-1 (0. 25)	7	87
2 1	0-1 (7. 5)	D-4(0.1)	B-1 (0. 25)	7	88

【0046】<実施例22-24>以下に示す組成の混 合物を均一になるまで攪拌して感光液を調整した。更に この感光液を1mm厚ポリカーボネート板上に滴下し、 2mm厚ポリカーボネート板を載せて加圧しながら感光 液を均一に広げた。次に、160W/cmの高圧水銀灯* * を光源に用い、熱線カットフィルターを介して前記ポリ カーボネート板上から照射したところ、すべて実施例に おいて硬化が認められた。透過率の測定結果を表3に示 す。

[0047]

アクリルモノマー

[大阪有機化学工業(株)社製 商品名:ビスコートHPA]

ウレタンアクリルオリゴマー

100重量部

100重量部

[東亜合成化学工業 (株) 社製 商品名:アロニックスM1600]

芳香族オニウム塩

増感色素

表3に表示 表3に表示

表3に表示

ホウ素酸アンモニウム塩

【表3】

[0048]

実施例	芳香族	增感色素	ホウ素酸	硬化時間	平品数
	オニウム塩(塩量部)	(武量部)	アンモニウム塩 (重量部)	(sec)	(%)
2 2	0-1 (7.5)	D-1 (0. 1)	B-1 (0. 25)	8	92
2 3	0-1 (7.5)	D-4 (0. 1)	B-1 (0. 25)	9	90
24	0-1 (7. 5)	D-5 (0. 1)	B-1 (0. 25)	10	89

【0049】 <比較例1~4>ホウ素酸アンモニウム塩 ※【0050】 を加えず、増感色素量を変える以外は実施例 1,2と同様 【表4】 に操作した結果を表4に示す。

比較例	芳香族	增感色素	硬化時間	透過率
	オニウム塩			
	(重量部)	(重量部)	(sec)	(%)
1	0-1 (7. 5)	D-1 (0. 1)	40	90
2	0-1 (7. 5)	D-1 (0. 25)	16	65
3	0-1 (7.5)	D-5 (0. 1)	60	89
4	0-1 (7.5)	D-5 (0. 25)	21	60

【0051】<比較例5~8>ホウ素酸アンモニウム塩 を加えず、増感色素量を変える以外は実施例 22、23

* [0052] 【表5】

と同様に操作した結果を表5に示す。

17				10
比較例	芳香族	增級色素	硬化時間	透過率
	オニウム塩			
	(重量部)	(重量部)	(sec)	(%)
5	0-1 (7. 5)	D-1 (0. 1)	硬化せず	
.6	0-1 (7. 5)	D-1 (0. 25)	58	67
7	0-1 (7. 5)	D-4 (0.1)	硬化せず	
8	0-1 (7. 5)	D-4 (0. 25)	67	61

【0053】[確認]比較例1~8に係る可視光重合組成物の硬化に要する時間及び硬化後の透過率のデータから明らかなように、無色透明である硬化物を得るためには、増感色素量を増やすことができず、増感剤量を減らすと感光速度の大幅な改善が図れないことが確認された。

[0054]

【発明の効果】本発明の可視光重合性組成物によれば、 芳香族オニウム塩、増感色素、及び、上記一般式(1)* * で示されたホウ素酸アンモニウム塩を適用したことにより400 n m以上の長波長域において感光性を有し、かつ、その感光速度の向上が図れるとともに、無色透明に近い硬化物が得られる。

【0055】従って、レーザダイレクト用印刷版、プリント回路基板、光ディスク、光メモリ、ホログラム、フォトレジスト等の記録材料、或いは光硬化型接着剤として適用できる効果を有する。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. '

識別記号

FΙ

30

テーマコード(参考)

G 0 3 H 1/02

G O 3 H 1/02

F ターム(参考) 2H025 AA00 AA01 AB03 AB15 AB17 AC01 AC08 AD01 BC32 BC42 BE07 CA20 CA27 CA41 CA48 CB06 CC20 FA03 FA17

2K008 DD13

4J011 QA02 QA03 QA06 QA07 QA08 SA62 SA78 SA85 SA87 SA88

UAO2 WAO1